PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2000-331887

(43) Date of publication of application: 30.11.2000

(51)Int.CI.

H01G 9/038 H01M 10/40

(21)Application number : 11-153490

(71)Applicant: MITSUBISHI CHEMICALS CORP

01.06.1999 (22)Date of filing:

(72)Inventor: UE MAKOTO

TAKEUCHI SACHIE **OURA YASUSHI**

TAKEHARA MASAHIRO

CHOKAI AKIKO

(30)Priority

Priority number: 11071647

Priority date: 17.03.1999

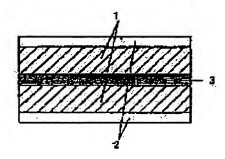
Priority country: JP

(54) ELECTROLYTE SOLUTION FOR ELECTROCHEMICAL CAPACITOR AND ELECTROCHEMICAL CAPACITOR USING THE SAME

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a superior withstanding voltage and a long type reliability by specifying the glycol content in an electrochemical capacitor electrolyte soln.

SOLUTION: A mixture of coconut husk type activated carbon powder obtained by activating a carbonaceous substance with steam, acetylene black, and polytetrafluoroethylene is kneaded, pressure formed into a disc compact to be a polarizable electrode 2. This forming step is repeated to obtain another polarizable electrode identical in compsn. and shape, the obtained two compacts are dried and left cold and impregnated with an electrolyte soln. A separator 3 is sandwiched between the two polarizable electrodes 2 impregnated with the electrolyte soln., and all are caulked and sealed through a gasket in a case to obtain an electrochemical capacitor. The propylene glycol content of the electrolyte soln. contg. trimethyl-ethyl ammonium tetrafluoroborate dissolved in a propylene carbonate solvent is 100 ppm or less.



LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

08.05.2000

[Date of sending the examiner's decision of rejection

[Kind of final disposal of application other than

the examiner's decision of rejection or application converted registration]
[Date of final disposal for application]
[Patent number]
[Date of registration]
[Number of appeal against examiner's decision of rejection]
[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]
[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2000-331887 (P2000 - 331887A)

(43)公開日 平成12年11月30日(2000.11.30)

(51) Int.Cl.7 H01G 9/038 HO1M 10/40

FΙ

テーマコート*(参考)

H01G 9/00

301D 5H029

H01M 10/40 Α

> 審査請求 有 簡求項の数6 OL (全 7 頁)

(21)出願番号

特願平11-153490

酸別記号

(22)出題日

平成11年6月1日(1999.6.1)

(31) 優先権主張番号 特願平11-71647

(32)優先日

平成11年3月17日(1999.3.17)

(33)優先権主張国

日本(JP)

(71)出顧人 000005968

三菱化学株式会社

東京都千代田区丸の内二丁目5番2号

(72) 発明者 宇恵 誠

茨城県稲敷郡阿見町中央八丁目3番1号

三菱化学株式会社筑波研究所内

(72) 発明者 竹内 佐千江

茨城県稲敷郡阿見町中央八丁目3番1号

三菱化学株式会社筑波研究所内

(74)代理人 100103997

弁理士 長谷川 曉司

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 電気化学キャパシタ用電解液及びそれを用いた電気化学キャパシタ

(57)【要約】

【課題】 耐電圧及び長期信頼性に優れた電気化学キャ パシタ用電解液及びそれを用いた電気化学キャパシタの 提供。

【解決手段】 1. 環状カーボネートを少なくとも主成 分とする非水溶媒に電解質が溶解されてなる電気化学キ ャパシタ用電解液において、グリコールの含有量が10 0 p p m以下であることを特徴とする電気化学キャパシ タ用電解液。2.1項に記載の電気化学キャパシタ用電 解液を用い、且つ正極及び負極の少なくとも一方が炭素 質物質を主成分とする分極性電極であることを特徴とす る電気化学キャパシタ。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 環状カーボネートを少なくとも主成分と する非水溶媒に電解質が溶解されてなる電気化学キャバ シタ用電解液において、グリコールの含有量が100p pm以下であることを特徴とする電気化学キャパシタ用 電解液。

1

【請求項2】 電解質が第四級アンモニウム塩である請 求項1に記載の電気化学キャパシタ用電解液。

電解質が第四級ホスホニウム塩である請 【請求項3】 求項1に記載の電気化学キャパシタ用電解液。

【請求項4】 請求項1ないし3のいずれかに記載の電 気化学キャパシタ用電解液を用い、且つ正極及び負極の 少なくとも一方が炭素質物質を主成分とする分極性電極 であることを特徴とする電気化学キャパシタ。

【請求項5】 炭素質物質が活性炭である請求項4に記 裁の電気化学キャパシタ。

【請求項6】 請求項1ないし3のいずれかに記載の電 気化学キャパシタ用電解液を用いることを特徴とする電 気二重層コンデンサ。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、電気化学キャパシ タ用電解液及びそれを用いた電気化学キャパシタに関す る。詳しくは、非水電解液中に不純物として含まれるグ リコールを極微量に低減させた電気化学キャパシタ用電 解液及びそれを用いた電気化学キャパシタに関する。本 発明の電気化学キャパシタは、各種電子機器のメモリー バックアップ用や大電流を必要とする電気自動車等のバ ワー用として有用である。

[0002]

【従来の技術】電気化学キャパシタとは、従来の分極性 電極と電解液に生成する電気二重層のみを利用した電気 二重層コンデンサの他に、電気二重層容量と共に電極の 酸化還元による疑似容量を蓄電要素として取り込んだス ーパーキャパシタも含む (B. E. Conway, J. Electrochem. Soc., 183卷, 153 9頁、1991年)。通常の電気二重層コンデンサは、 活性炭粒子をプレス成型したり、適当なバインダーと練 り合わせたものを集電体金属上に塗布したり、或いは活 性炭素繊維上にアルミニウムをプラズマ放射したものを 分極性電極として用い、この二つの分極性電極を電解液 とセパレータを介して対向させ、ケースの中に密封させ た構造を有する。一方、疑似容量を用いたスーパーキャ パシタには、ニッケルやルテニウム等の酸化物或いはポ リピロールやポリチオフェン等の導電性高分子を電極と して利用することが提案されている(A. Rudge ら、Electrochim. Acta, 39巻, 27 3頁、1994年)。図1に、一般的な電気化学キャパ シタであり、本発明における好ましい態様である電気二 重層コンデンサの断面図を示す。図1 において、1 は電 50 レンカーボネートであればプロピレングリコールを、エ

極、2は集電体、3はセパレータである。電解液は、電 極及びセパレータに含浸されている。

【0003】との種の電気化学キャパシタに使用される 電解液には、硫酸或いは水酸化カリウム水溶液等の水系 電解液と、プロピレンカーボネート等の有機溶媒に第四 极アンモニウム塩等を溶解した非水電解液が知られてい る(特公昭55-41015号公報)。非水電解液を用 いる電気化学キャパシタは、耐電圧を高くできるため、 水系電解液を用いる電気化学キャパシタよりエネルギー 10 密度を高くできる特徴がある。これらは、民生用電子機 器のバックアップ電源として急速に普及している。特に 近年、注目を集めている50F以上の静電容量を有する 電気自動車等のパワー用途の電気化学キャパシタには、 非水電解液を使用したものが適している。電気化学キャ パシタ用の非水電解液として、プロピレンカーボネート 溶媒にホウフッ化第四級アンモニウム塩(棚橋ら、電気 化学、56巻、892頁、1988年) 或いはホウフッ 化第四級ホスホニウム塩(平塚ら、電気化学、59巻、 209頁、1991年)を溶解させたものが実用化され 20 ている。

[0004]

【発明が解決しようとする課題】しかしながら、これら の電解液を使用した電気化学キャパシタは、しばしばそ の耐電圧及び長期信頼性に欠けることがある。本発明の 目的は、耐電圧及び長期信頼性に優れた電気化学キャバ シタ用電解液及びそれを用いた電気化学キャパシタを提 供することにある。

[0005]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、かかる事 30 情に鑑み鋭意検討した結果、この原因は、電解液中に不 純物、特にグリコールが含まれていることにあり、この 量を低減することにより耐電圧の低下及びキャパシタの 容量劣化を抑制し得ることを見出し、本発明を完成する に至った。なお、このような不純物が、電気化学キャバ シタ、特に電気二重層コンデンサの性能に影響を与える ことは今迄知られていなかった。

【0006】電気化学キャパシタ用の電解液では、プロ ピレンカーボネート、エチレンカーボネート等の環状カ ーボネートが電気伝導率及び分解電圧が高く、使用可能 温度範囲が広いため好んで使用される。しかし、これら 環状カーボネートは、通常は不純物としてプロビレング リコール、エチレングリコール、ジエチレングリコール 等の二価アルコール(グリコール)を含んでおり、環状 カーボネートを主成分とする非水溶媒に溶質を溶解して なる電解液には、当然のことながらグリコールが含まれ ることになる。環状カーボネートは、1)オキシドと二 酸化炭素とを高温、高圧で反応させる、2) グリコール と環状カーボネートを触媒下反応させる等、一般にオキ シド又はグリコールから合成されるため、例えばプロピ

チレンカーボネートであればエチレングリコールやジェ チレングリコールを不可避的不純物として含む。このよ うなグリコールは、環状カーボネートの製造工程におい てできるだけ除去できることが望ましいが、上述した製 造方法では相当量(200~20000ppm程度)の グリコールが生成物中に含まれる。グリコールは一分子 中に二個の水酸基を有するが、水酸基は電気化学的に不 安定であり、耐電圧低下及び長期信頼性低下の原因とな る。

【0007】本発明の要旨は、

1. 環状カーボネートを少なくとも主成分とする非水溶 媒に電解質が溶解されてなる電気化学キャパシタ用電解 液において、グリコール含有量が100ppm以下であ ることを特徴とする電気化学キャパシタ用電解液 2. 1項に記載の電気化学キャパシタ用電解液を用い、

且つ正極及び負極の少なくとも一方が炭素質物質を主成 分とする分極性電極であることを特徴とする電気化学キ ャパシタ、にある。

[0008]

【発明の実施の形態】以下、本発明を詳細に説明する。 (電気化学キャパシタ用電解液) 本発明の電解液につい ては、電解液中のグリコール含有量が100ppm以下 でなければならない。グリコール含有量が100ppm を越える場合には、耐電圧が低下するとか、容量劣化が 起きたりする。電解液中のグリコール含有量は、好まし くは50ppm以下、更に好ましくは20ppm以下、 特に10ppm以下、更には5ppm以下であるのが良 い。電解液中のグリコールを上記範囲のように低減させ るには、例えば、溶媒に使用する環状カーボネート中の グリコールを低減する方法、電解液中の水分を少なくし て環状カーボネートの加水分解によりグリコールが経時 的に増加するのを抑える方法がある。これらの方法は単 独で又は組み合わせて行って良い。

【0009】環状カーボネート中のグリコールを低減す る方法として、例えば、用いる環状カーボネートを精密 蒸留する方法、シリカゲル、活性炭、活性アルミナ、特 殊なモレキュラーシーブ等の吸着剤で吸着処理する方法 がある。精密蒸留を行うには、還流比、精留温度、減圧 度等の設定条件が重要になる。一方、吸着処理する方法 は操作が容易である点が好ましい。吸着処理によりグリ コールの含有量をどこまで低減させ得るかは、用いる吸 着剤の種類及び処理条件に依存する。精密蒸留する方法 及び吸着処理する方法はそれぞれ単独で行っても良い し、組み合わせて行っても良い。また、電解液中の水分 を少なくする方法として、例えば、予め充分に乾燥した 溶質を予め充分に脱水した非水溶媒に溶解させる方法、 溶質を非水溶媒に溶解させて得た溶液を減圧下で加熱し て含有されている微量の水を蒸発させて除去する方法、 溶質を非水溶媒に溶解させて得た溶液をモレキュラーシ

げられる。これらの方法は単独で又は組み合わせて行っ て良い。

【0010】本発明に係る電解液の非水溶媒は、環状カ ーボネートを少なくとも主成分とする。前述した環状カ ーボネートの特性を生かすためには、非水溶媒の全量を 環状カーボネートとするのが好ましいが、他の非水溶媒 と混合しても良い。環状カーボネートの具体例として、 エチレンカーボネート、プロピレンカーボネート、ブチ レンカーボネート、ピニレンカーボネート等が挙げられ 10 る。特に好んで使用されるのは、エチレンカーボネート 及びプロピレンカーボネートである。これらは単独で又 は二種以上を混合して使用してもよい。環状カーボネー トと混合する非水溶媒については、特に限定されるもの ではないが、具体例として、ジメチルカーボネート、エ チルメチルカーボネート、ジエチルカーボネート等の鎖 状カーボネート、酢酸メチル、プロピオン酸メチル等の 脂肪族モノカルボン酸エステル、アーブチロラクトン、 アーバレロラクトン、アセトニトリル、グルタロニトリ ル、アジポニトリル、メトキシアセトニトリル、3-メ 20 トキシプロピオニトリル、N、N-ジメチルホルムアミ ド、N、N-ジメチルアセトアミド、N-メチルピロリ ジノン、N-メチルオキサゾリジノン、N, N'-ジメ チルイミダゾリジノン、ニトロメタン、ニトロエタン、 スルホラン、ジメチルスルホキシド、トリメチルフォス フェイト等が挙げられる。これらは二種類以上使用して も差し支えない。

【0011】また、本発明に係る電解液の溶質として、 例えば、従来より知られている、BF。 、PF。 、As F。、SbF。、等のフッ化イオン、N(CF, S O,) '-、C1O, -、RfSO, - (Rfは炭素数1 ~8のフルオロアルキル基)、C(CF, SO,) *-等 のアニオンと第四級アンモニウムイオン、第四級ホスホ ニウムイオン、イミダゾリニウムイオン、イミダゾリウ ムイオン、ピロリジニウムイオン、無機酸及び有機酸の アルカリ金属イオンやアルカリ土類金属イオン、アンモ ニウムイオン等のカチオンとを組み合わせてなる塩を、 単独或いは二種以上混合して使用することができ、これ に限定されるものではない。アニオン成分の具体例とし ては、硼酸、炭酸、珪酸、燐酸、亜燐酸、次亜燐酸、硝 酸、硫酸、亜硫酸、チオシアン酸、シアン酸、硼弗化水 素酸、燐弗化水素酸、砒素弗化水素酸、アンチモン弗化 水素酸、過塩素酸等の無機酸、及び、メタンスルホン 酸、ベンゼンスルホン酸、トリフロロメタンスルホン酸 等の有機酸のアニオンを例示することができ、好ましく は硼弗化水素酸、燐弗化水素酸、砒素弗化水素酸、アン チモン弗化水素酸であり、特に好ましくは硼弗化水素 酸、燐弗化水素酸である。一方、カチオン成分の具体例 としては、リチウム、ナトリウム、カリウム、下記一般 式(1)で表わされる第四級アンモニウムイオン、及び ーブ等の吸着剤で吸着処理して水を除去する方法等が挙 50 下記一般式 (II) で表わされる第四級ホスホニウムイオ

5

ン等を例示することができる。 【0012】

【化1】

$$R^{1}$$

|
 $R^{4} - N^{*} - R^{8}$

|
 R^{9}

【0013】(式中、R¹、R²、R²及びR゚は、それぞれ独立して、置換基を有してもよい炭素数1~10の炭化水素基を表わすか、或いは互いに直接又は窒素原子を介して結合して環を形成してもよい)

[0014] [化2]

$$R^{1}$$

|
 $R^{4} - P^{+} - R^{2}$

|
 R^{3}

【0015】(式中、R¹、R²、R²及びR²は、そ 20 比表面積は、炭素質種による単位面積当りの静電容量 れぞれ独立して、炭素数1~10の炭化水素基を表わす (F/m²)、高比表面積化を伴う嵩密度の低下等の か、又は互いに結合して環を形成してもよい) 由から一概には言えないが、窒素吸着法によるBET

【0016】式(I)において、置換基を有してもよい 炭化水素基の炭素数は1~10、好ましくは1~4であ り、その具体例としては、メチル基、エチル基、プロビ ル基、ブチル基、ベンジル基等が挙げられる。また、環 の具体例としては、例えばシクロヘキシル基、ビベリジ ル基、ビロリジル基、ビリジル基、イミダゾリル基等が 挙げられる。

【0017】そして、式(I)で表わされる基の具体例としては、例えば、テトラメチルアンモニウム、トリエチルメチルアンモニウム、ジエチルジメチルアンモニウム、エチルトリメチルアンモニウム、テトラブチルアンモニウム、N, Nージメチルピロリジニウム、N, Nージメチルピベリジニウム、ベンジルトリメチルアンモニウム、N-エチルピリジニウム、N, Nージメチルイミダゾリウム等が挙げられる。これらの中、トリエチルメチルアンモニウム、テトラエチルアンモニウムが好ましい。

【0018】また、式(II)において、炭化水素基の炭素数は1~10、好ましくは1~4であり、その具体例としては、例えばメチル基、エチル基、プロピル基、ブチル基、ヘキシル基等である。そして、式(II)で表わされる基の具体例としては、例えばテトラメチルホスホニウム、トリエチルメチルホスホニウム、テトラブロピルホスホニウム、テトラブチルホスホニウム、テトラブロピルホスホニウム、テトラブチルホスホニウムイオン等が挙げられる。

【0019】前記溶媒と溶質との組合せにおいて、本発が好ましい。少量で効果的に導電性が向上する点で、ア明で使用する環状カーボネート溶媒単独或いは混合溶媒 50 セチレンブラック及びケッチェンブラックが特に好まし

は、アルカリ金属塩、アンモニウム塩を少量しか溶解しないので、第四級アンモニウム塩、第四級ホスホニウム塩を使用することが好ましく、入手しやすい第四級アンモニウム塩が最も好ましい。電解液中に占める溶質の含有量は、0.1~3モル/リットルが適当であり、特に0.5~2モル/リットルが好ましい。濃度が低すぎると、電解液の導電率が低いために内部抵抗が増大する。逆に高すぎると、低温になった時に塩が析出して不具合を生じる惧れがある。電解液中の含水量は300ppm 以下、好ましくは100ppm以下、更に好ましくは30ppm以下である。含水量が300ppmを越えると電気化学的安定性が低下する。

【0020】(電気化学キャバシタ)本発明に係る電気化学キャバシタの分極性電極の主成分は、電解液に対して電気化学的に不活性で、且つ、適度な電気導電性を有することから炭素質物質が好ましく、特に、電荷が蓄積する電極界面が大きい点から、窒素吸着法によるBET法により求めた比表面積が10㎡ / g以上の多孔性炭素質物質を用いることが好ましい。多孔性炭素質物質の比表面積は、炭素質種による単位面積当りの静電容量(F/㎡)、高比表面積化を伴う嵩密度の低下等の理由から一概には言えないが、窒素吸着法によるBET法により求めた比表面積は30~2500㎡ / gが好ましく、特に、比表面積が30~2500㎡ / gの活性炭は、体積当りの静電容量が大きく、好ましい。粒状の炭素質物質の場合、電極の嵩密度の向上、内部抵抗の低減という点で、平均粒子径は30μm以下が好ましい。

【0021】炭素質物質を主体とする分極性電極体は、 共に、炭素質物質、導電剤とバインダー物質から構成される。該電極体は、従来より知られている方法により成形することが可能である。例えば、炭素質物質とアセチレンブラックの混合物に、ポリテトラフルオロエチレンを添加・混合した後、プレス成形して得られる。また、炭素質物質とビッチ、タール、フェノール樹脂等のバインダー物質を混合・成型した後、不活性雰囲気下で熱処理して焼結体が得られる。更に、導電剤、バインダーを用いず、炭素質物質のみを焼結して分極性電極とすることも可能である。また、導電剤を用いず、炭素質物質とバインダーを焼結して分極性電極とすることも可能である。電極は、薄い塗布膜、シート状又は板状の成形体、更には複合物からなる板状成形体のいずれであっても良い

【0022】該電極体に用いられる導電剤として、アセチレンブラック、ケッチェンブラック等のカーボンブラック、天然黒鉛、熱膨張黒鉛、炭素繊維、酸化ルテニウム、酸化チタン、アルミニウム、ニッケル等の金属ファイバーからなる群より選ばれる少なくとも一種の導電剤が好ましい。少量で効果的に導電性が向上する点で、アセチレンブラック及びケッチェンブラックが特に好まし

8

く、例えば、炭素質物質が活性炭の場合、活性炭との配合量は、活性炭の嵩密度により異なるが多すぎると活性炭の割合が減り容量が減少するため、活性炭の重量の5~50%、特には10~30%程度が好ましい。

【0023】バインダー物質としては、ボリテトラフルオロエチレン、ボリフッ化ビニリデン、カルボキシメチルセルロース、フルオロオレフィン共重合体架橋ボリマー、ボリビニルアルコール、ボリアクリル酸、ボリイミド、石油ピッチ、石炭ピッチ、フェノール樹脂のうち、少なくとも一種類以上用いるのが好ましい。本発明に係る電気化学キャバシタの集電体は、電気化学的及び化学的に耐食性があればよく、特に限定するものではないが、例えば、正極ではステンレス、アルミニウム、チッン、タンタルがあり、負極では、ステンレス、ニッケル、銅等が好適に使用される。本発明に係る電気化学キャパシタのセパレータは、厚さが薄く、電子絶縁性が高くイオン通過性の高い材料が好ましく、特に限定されるものではないが、例えば、ボリエチレンやボリプロビレン材料等の不織布が好適に使用される。

[0024]

【実施例】以下に実施例により本発明を更に具体的に説明するが、本発明は、その要旨を越えない限り、これらの実施例により限定されるものではない。なお、電解液中のグリコールの含有量(重量基準)はガスクロマトグラフィーにより測定した。

【0025】実施例1

精製したプロピレンカーボネート溶媒に、1.5モル/ リットルのトリエチルメチルアンモニウムテトラフルオ ロボレートを溶解して得た電解液のプロピレングリコー ルの含有量は3 p p m であった。この電解液について、 耐電圧を評価するため、白金を作用極及び対極に使用 し、銀/過塩素酸銀を参照極として、5mV/秒の掃引 速度で電圧走査を行い、作用極面積に対し、±0.1m A/cm'電流が流れた時の電圧をそれぞれ酸化電位、 **還元電位とした。その差が大きい程、高い耐電圧である** ことを示すものである。結果を表1に示す。一方、電気 化学キャパシタとしての性能を評価するため、次のよう に作製した。炭素質物質を水蒸気賦活処理して得られた 椰子殼系活性炭粉末(比表面積1700m²/g、平均 粒子径10μm)80重量%、アセチレンブラック10 重量%、ポリテトラフルオロエチレン10重量%からな る混合物を混練した後、50kgf/cm²の圧力で加 圧成型して直径10mm、厚さ0.5mmの円盤状の成 型体を得、これを分極性電極とした。この成型操作を繰 り返して、同一の組成及び形状を有する分極性電極を更 に一枚得た。得られた二枚の成型体を0.1Torr以 下の真空中、300℃で3時間乾燥した後、これらを窒 素ガス雰囲気のグローブボックス中へ移動した。放冷後 の二枚の分極性電極体(活性炭成型体)へ、上記の電解

枚の分極性電極の間にポリエチレン製セパレータを挟み、ステンレス製ケース内にポリプロピレン製ガスケットを介してかしめ封じることにより、図1に示すような電気化学キャパシタを得た。初期静電容量は、得られた電気化学キャパシタに、25℃で、2.8 Vの電圧を印加した後、1.16 m A の定電流で放電して求めた。電気化学キャパシタの耐久性評価としては、2.8 Vの電圧を印加しながら、70℃で1000時間保持した後、1.16 m A の定電流で放電した後の静電容量を測定

少なくとも一種類以上用いるのが好ましい。本発明に係 10 し、その値を初期静電容量で除した静電容量変化率を採 る電気化学キャパシタの集電体は、電気化学的及び化学 用した。結果を表1に示す。

【0026】実施例2

実施例1において、プロビレングリコールの含有量が7 ppmであった以外は同様の電解液について得た結果を表1に示す。

実施例3

実施例1において、プロビレングリコールの含有量が1 5 p p m であった以外は同様の電解液について得た結果 を表1に示す。

20 実施例4

実施例1において、プロピレングリコールの含有量が3 0 p p m であった以外は同様の電解液について得た結果 を表1に示す。

比較例1

実施例1において、プロピレングリコールの含有量が 0.1%であった以外は同様の電解液について得た結果 を表1に示す。

【0027】比較例2

実施例1において、プロビレングリコールの含有量が1 30 %であった以外は同様の電解液について得た結果を表1 に示す。

実施例5

実施例1において、プロピレンカーボネート溶媒の代わりに、プロピレンカーボネートとエチレンカーボネートを重量比1:1で混合した溶媒を使用し、プロピレングリコールの含有量が4ppm、エチレングリコールの含有量が3ppmであった以外は同様の電解液について得た結果を表1に示す。

比較例3

実施例5において、プロピレングリコールの含有量が5 00ppm、エチレングリコールの含有量が400pp mであった以外は同様の電解液について得た結果を表1 に示す。

【0028】比較例4

実施例5において、プロピレングリコールの含有量が 0.5%、エチレングリコールの含有量が0.4%であった以外は同様の電解液について得た結果を表1に示す

実施例6

液を減圧下で含浸させた。電解液を含浸させたこれら二 50 実施例2において、トリエチルメチルアンモニウムテト

a .

* 1%であった以外は同様の電解液について得た結果を表 1に示す。

[0029]

【表1】

比較例5 実施例6においてプロピレングリコールの含有量が0.*

ラフルオロボレートの代わりにテトラエチルアンモニウ

ムテトラフルオロボレートを使用した以外は同様の電解

· 丰 1

液について得た結果を表1に示す。

	证解故 "		∮リコーΔ 含有 益	· 耐冠圧 (V)		キャパシタの特性	
•	口牌性	非水溶媒	(合計)	酸化辽位	忍元钰位	初期容且(P)	容凸劣化率(%)
実施例]	EtaHeN+ BF4-	PC	3 ррю	2. 3	- 3, 0	1.21	-12
突旋例 2	EtgHeN+ BP4-	PC	7 ppm	2. 3	- 2. 9	1. 22	-13
実施例3	EtaHeN+ BF4-	PC	15 ppm	2. 2	-2.9	1.24	- 15
突旋例 4	BtgHeN+ BP4-	PC	30 ppm	2. 1	- 2. 8	1. 26	-17
比饺例 1	EtgHeN+ BP4-	PC	0.1 %	1.3	-2.4	1.13	-28
比較例2	EtaHeN+ BF4-	PC	1 %	0.8	- 2. 2	0. 95	- 53
爽施例 5	BtaHeN+ BF4-	PC:EC=1:1	7 ppm	2. 3	- 2. 9	1.34	-10
比饺例3	Bt3HeN+ BF4-	PC:EC=1:1	900 ppm	1.4	- 2. 4	1.18	-24
比较例 4	BtaHeN+ BF4-	PC: BC=1:1	0.9 %	0.9	- 2. 2	0. 91	– 45
突旋例 6	Bt ₄ N + BF ₄ -	PC	7 ppm	2. 3	- 2. 8	1. 23	-14
比饺例 5	Bt4N+ BF4-	PC	0.1 %	1.3	-2.4	1. 10	- 30

PC:プロピレンカーポネート EC:エチレンカーポネート

[0030]

【発明の効果】本発明の電解液は不純物であるグリコールの含有量が少ないために、耐電圧及び長期信頼性に優れており、これを用いた電気化学キャバシタは各種電子機器のメモリーバックアップ用や大電流を必要とする電気自動車等のパワー用として好適である。

※【図面の簡単な説明】

【図1】電気二重層コンデンサの断面図。

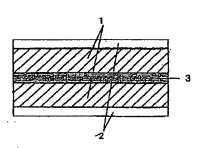
【符号の説明】

1 電極

2 集電体

※30 3 セパレータ

【図1】



フロントページの続き

(72)発明者 大浦 靖

茨城県稲敷郡阿見町中央八丁目3番1号 三菱化学株式会社筑波研究所内 (72)発明者 竹原 雅裕

茨城県稲敷郡阿見町中央八丁目3番1号 三菱化学株式会社筑波研究所内

1,1

(7)

(72)発明者 鳥海 明子 茨城県稲敷郡阿見町中央八丁目3番1号 三菱化学株式会社筑波研究所内 Fターム(参考) 5H029 AJ02 AJ05 AK06 AK08 AL06 AL08 AM02 AM03 AM04 AM05 AM07 HJ01 HJ10